#### Replication de l'ADN

Il réplication ches les procurretes :

- Synchèse de la nouvelle chatne dans le sens 5'3'

La synthèse de la nouvelle chaîne d'ADN est réalisée par une ADN polymérase, qui ajoute les nucléotides présents dans le milieu à l'extrémité y'OH d'un nucléotide correctement apparié. La synthèse se fait donc dans le sens 5'-3':

Il est nécessaire que la synthèse se fasse dans le sens 5'3' : en offet, l'activité correctrice de la polymérase ne peut marcher que dans ce sens. L'activité correctrice consiste à exciser un nucléatide mal apparié qui vient d'être ajouté en bout de chabite et à reprendre l'élongation. Or, pour ajouter un nucléatide, il faut que le phosphate venant réaliser la fonction diester soit activé, et l'excluien d'un nucléatide laisse un phosphate inactivé. Si la synthèse se faisait dans le sens 3'5', le phosphate participant à la liaison diester serait celui de la chaîne en croissance, qui verrait donc son élongation s'arrêter. Tandis que si la synthèse se fait dans le sens 5'5', le phosphate désactivé est celui du nucléatide, et l'extrémité 3' OFI de la chaîne en croissance peut continuer à recevoir de nouveaux nucléatides.

- Fourche de réplication

Pour que l'ADN puisse se répliquer, il faut que les deux brins soient séparés. La double hélièz est ouverte par l'héliense et des protéines de liaison à l'ADN simple brin [558] maintiennem l'héliez déroulée simple brin.

La fourche de réplication est iniciée par des protéines d'iniciation (gyrases) qui se fixent sur une séquence particulière : l'origine de réplication pour déroules l'ADN. L'hélicane se lie ensuite à ce.

complexe et puvre la molécule d'ADN.

Pour que la synchèse de la nouvelle chaîne puisse commencer, il faux une amorce, puisque l'ADN polymérase III ne peut pas commencer "dans le vide". Line enzyme appelée Primase synchétise, sans avoir besoin d'extrémité 3'OH, une petite molécule d'ARN (environ so nucléotides) apparié à la matrice qui sert d'amorce pour l'ADN polymérase.

La réplication se faisant toujours dans le sens g'-g', la situation est différente sur les deux brins : sur l'un, la jourche avante de g' vers g' et la chaîne complémentaire peut être synthètisée directement en suivant la progression de la jourche : c'est la synthèse du brin précede ou continu. Sur l'autre brin, par contre, il jaux attendre que la jourche se soit ouverte pour mettre la synthèse en direction opposée à la progression de l'hélicase. La chaîne tardive est donc synthétisée sous forme de fragments appelés fragments d'Okazaki, qui jout de tou nucléutides de long chez les eutaryotes à appelés fragments d'Okazaki, qui jout de tou nucléutides de long chez les eutaryotes à appelés fragment. Ces amorces sont étaulte excluées et remplacées par de l'ADN, grâce, à l'ADN polymérase.

a Replication thez les enearyotes

Les ADN polymérases

lí en existe 5 : aipha, béta, gamma, delta, epsilon.

Alpha, delta et epsilon parcicipent à la réplication du chromosome. Béta intervient dans la réparation de l'ADN et Gamma dans la réplication de l'ADN misochondrial.

A DN polymetrone	unités	activités
alpha	4	2 Primase 2 pour le mainrient de la fitructure
delta	,	lalpha n'a pas d'activité ronucléasique 3'->5'  1 activité exonucléasies 3'->5'  Pas d'activité Primase
eprilan		1 activité exenucléasiqu (->5'  Pas d'activité Primase
beta	1	Impliquée dans la réparation de courts fragments
A		I activité exonucléasiqui()3'->ç'
gamma		Responsable de la réplication de l'ADN mitochondriale dont la réplication est indépendante de l'ADN nucléaire

A . The this différences ADN polymérases chez les oucaryotes

# MILIATION

Compretent de la taille des brins d'ADN chromosomique la réplication a plusieurs origines de réplication. Chaque origine de réplication est appelés seil de réplication et constitue un réplican ou unité de réplication.

Pour un soil de éplication on a 2 complexes multient/inaciques qui vont en sens inverse. Chez les encougabiles fragments d'Okazaki sont plus petit (environ 100pb). Ces fragments ont à leur extraodés des fragments d'ARN (10 nucléotides) synthétisés par une Primase:

• siphe est uniquement responsable de la synthèse des amorces et quelques actoxynucléotides(30). Le brin continu est répliqué par epsilon; delta/PCNA réplique le brin discontinu.

Processiones est moindre. Lors de la réplication l'ADN simple brin est stabilisé grâce à des processiones est moindre. Lors de la réplication l'ADN simple brin est stabilisé grâce à des processiones. RP-A ou RF-A, équivalent aux SSB cirez E.Coli [Single Stranded DNA Binding Protein! Los amortes ARN sont supprimées par la RNAse H, les trous ainsi formés sont bou au per beun Les fragments sont reliés une ADN ligase. Il existe 3 ADN ligase [1, 11, 11] dent : Les indispensable à la réplication du chromosome. Quand aux topos isomérases, il y en a 2 [1 of [1]]

## I-les Enzymes:

### I-r Enzymes de restriction

1.2.1 Les exonucléases : Elles digèrent l'ADN à partir de l'extrémité s' ou 3'.

1.1.1 Les endonucléases : Elles coupent l'ADN à l'intérieur en cassant les liaisons phosphodiester.

Il y a deux catégories d'endonucléases : celles qui donnent des extrémités franches et celles qui donnent des extrémités cohésives.

## I-1 ADN polymérases

1-2-1 Fragment de Klenow: Actif à 37°C, Permet de remplir les hiatus pour marquer des molécules d'ADN (Nick translation).

1.11 Taq polymérase: Active à 70°C, utilisée dans la technique PCR, en vu d'amplifier l'ADN in vitro.

# 1-3 Les ligases

Elles réalisant des liaisons phosphodiester, pour souder deux segments d'ADN.

### II-Les vecteurs

II-: Vecteur de clonage : Renferme une Ori V, il permet de cloner un segment d'ADN ou un gêne qui y est intégré.

11-2 Vecteur d'expression : Renferme un promoteur, il permet de faire exprimer un géne.

#### III- Les sondes moléculaires

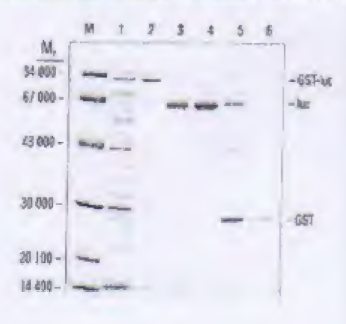
Séquence d'ADN monocaténaire, marquée, complémentaire du gène recherché, son rôle est la détection de gènes notamment en diagnostic génétique.

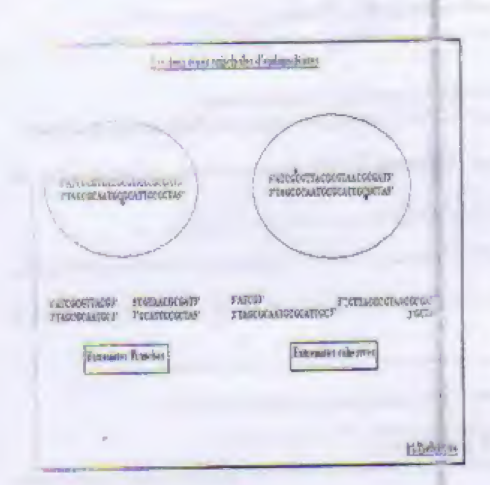
#### IV- Les techniques

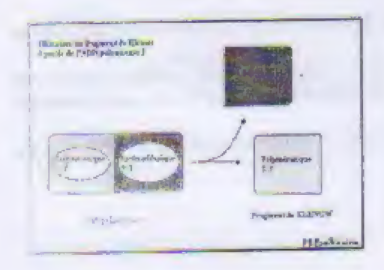
IV-1 Technique d'électrophorèse sur gel d'agarose : Sépare les fragments d'ADN en fonction du poids moléculaire.

IV-2 Technique PCR: Permet d'amplifier l'ADN in vitro, par une série de cycles se déroulant en trois étapes : dénaturation, hybridation de l'amorce, réplication. Le nombre de molécule obtenu après n cycles et 2°

IV-3 Technique de séquençage : permet de déterminer la séquence d'ADN en réalisant une réplication en présence de didésoxynucléotides.







v a i